DIALOG(R)File 347:JAPIO

(c) 2000 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

03745370

\*\*Image available\*\*

FORMATION OF THIN FILM

PUB. NO.:

04-110470 [JP 4110470 A]

PUBLISHED:

April 10, 1992 (19920410)

INVENTOR(s): SUZUKI NOBUMASA

NAKAYAMA JUN

SHINDO HISASHI

MIZUTANI HIDEMASA

APPLICANT(s): CANON INC [000100] (A Japanese Company or Corporation), JP

(Japan)

APPL. NO.:

02-229676 [JP 90229676]

FILED:

August 30, 1990 (19900830)

INTL CLASS:

[5] C23C-016/48; C23C-016/50; H01L-021/316; H01L-029/784

JAPIO CLASS: 12.6 (METALS -- Surface Treatment); 42.2 (ELECTRONICS --

Solid State Components)

JAPIO KEYWORD:R004 (PLASMA); R129 (ELECTRONIC MATERIALS -- Super High

Density Integrated Circuits, LSI & GS

JOURNAL:

Section: C, Section No. 970, Vol. 16, No. 358, Pg. 54, August

04, 1992 (19920804)

#### **ABSTRACT**

PURPOSE: To obtain a high-quality insulated film which is low interfacial level density at a low temperature and even by utilizing a forming method of a thin film due to both plasma controlled in a specified range and light in the forming method of the insulated film utilized for a semiconductor element.

CONSTITUTION: Gas 10a containing oxygen as a main component is introduced into a reaction vessel 2 from an introduction port 4a, plasmaized and excited by a plasma generating means 5. Gas 10b containing silicon is introduced into the vessel 2 from an introduction port 4b and allowed to react with the excited gas 10a. A reaction product is stuck on base bodies 3. At this time, the density of plasma brought into contact with the surfaces of the base bodies 3 is regulated to >=1X10(sup -7)/cm(sup 3) and <1X10(sup -9)/cm(sup 3). The base bodies 3 are irradiated with light of an Xe lamp from the light source 6. The surfaces of the base bodies 3 are held at a prescribed temperature and the reaction is promoted. In the density of plasma, carbon contamination is caused as trouble in the case of exceeding the upper limit. In the case of less than the lower limit, incomplete reaction is caused and the film is made porous and the composition is deviated from the stoichiometric composition.

DIALOG(R)File 352:DERWENT WPI

(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

009045243 \*\*Image available\*\* WPI Acc No: 1992-172614/199221

XRAM Acc No: C92-079499 XRPX Acc No: N92-129951

Formation of thin film useful for transistors - by using plasma and light beam etc.

Patent Assignee: CANON KK (CANO )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

**JP 4110470** A 19920410 JP 90229676 A 19900830 199221 B

Priority Applications (No Type Date): JP 90229676 A 19900830

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 4110470 A 9

Abstract (Basic): JP 4110470 A

Thin film is formed by using plasma and ray of light, in which the 1st gas mainly contg. O2 that does not deposit by itself even when it is excited by plasma, is plasma excited in a reaction vessel, then the 2nd gas contg. Si is introduced into the reaction vessel to interact with the 1st gas, to have the reaction prod. deposited on a matrix, then light is irradiated on the matrix, in which plasma that contacting to the matrix surface has a density of 1x10 power7 - 1x10 power9 /cm3.

USE - Used for forming insulating film applied to thin film transistors(TFT's) and LSI's. Dwg.1/4

Title Terms: FORMATION; THIN; FILM; USEFUL; TRANSISTOR; PLASMA; LIGHT;

BEAM Derwent Class: L03; M13; U11

International Patent Class (Additional): C23C-016/48; H01L-021/31; H01L-029/78

File Segment: CPI; EPI

## ⑲ 日本国特許庁(JP)

00 特許出願公開

#### 四公開特許公報(A)· 平4-110470

Solnt. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)4月10日

C 23 C 16/48 16/50 H 01 L

21/316 29/784

8722-4K 8722-4K X

6940-4M

9056-4M H 01 L 29/78

3 1 1 G

審査請求 未請求 請求項の数 1

(全9頁)

会発明の名称

薄膜形成方法

ш

蓬

2025 頤 平2-229676

22出 願 平2(1990)8月30日

伊発 明 孝 鈴 木

伸 昌

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内

@発 88 書 湿

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

キヤノン株式会社内

仰発 明 者 進 彛

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

キヤノン株式会社内

仍発 明 者 水 美 正

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

キヤノン株式会社内

包出 頭 人 キャノン株式会社

ф

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

70代 理 弁理士 丸島 儀 一

外1名

#### 1.発明の名称

薄膜形成方法

#### 2. 特許請求の範囲

し、プラズマと光を用いる成膜方法において、 プラズマ劢起しても単独では堆積しない設案を 主体とする第1のガスを基体の配された反応容 器内に導入する工程と、

前記反応容器内に導入された前記第1のガス をプラズマ励起する工程と、

けい素を含む第2のガスを前記反応容器内に 導入し、前記励起された第1のガスと反応を行 わせ反応により生成した反応生成物を基体上に 付着せしめ、前距反応生成物が付着する基体に 光を照射する工程とを有し、

前記反応容器内の基体表面と接触しているプ ラズマ密度が1×10 1/cm3以上1×10 \* / cm゚ 未満であることを特徴とする薄膜形成 方法。

1

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 【産業上の利用分野】

本発明は、薄膜形成方法に関し、更に葬しく は、薄膜トランジスタ(TFT)やLSI等の半 導体素子に好適に用いることのできる絶縁護等の 薄膜形成方法、特にシリコン酸化膜によるゲート 絶縁膜や、層間絶縁膜等の薄膜形成法に関する。 [従来技術の説明]

従来、TFTなどに用いられるゲート絶縁膜 は、加熱された基板に液圧した反応ガスを供給 し、反応を起こさせることによって成膜を行う減 **圧CVD(LP-CVD)法などで形成されてい** る。また、InP、GaAsなどのMIS型FE てなどに用いられるゲート絶縁膜は一般にシリコ ン基板を900度~1100度程度の温度に加熱 し熟酸化することにより作られていた。しかし最 近半導体の素子の多層化が進むにつれてより低温 での成蹊が要求されこの低温での成膜方法として プラズマCVD(以下、P-CVDと称する)法 による成績が成されている。P-CVD法による Si0.の形成は例えば次のように行なわれる。

モノシランと酸素との混合ガスを、低圧下でコンデンサ型の平行平板電極間に導入し、この電極間に高周液電圧を印加してプラズマを発生させる。そしてガスを励起し、(ここでの励起とは、分解、イオン化等を含む。)反応させて反応中間体を300で~500でに加熱した基体上に進掛することにより、SiO。膜が形成される。

一方層間地縁襲は、常圧CVD法(以下A?一CVD法と称する)により例えば次のように形成されている。

反恋容器内に配置されたシリコン基板を500 度程度に過熱し、シランやジクロルシランと酸素 との混合ガスを導入して、ほぼ1気圧の圧力に保 つ。そして熱分解法によって基板上にSIO。額 が形成される。

#### [発明が解決しようとする課題]

しかしながう、P-CVD法による酸化けい素のゲート絶縁膜の形成では、緻密な膜を低温で形成することはできる。しかし、基体表面と接触し

3

が思いため、絶縁膜の平坦性が悪く、また炭素コンタミが生じやすいと言う改善すべき復知があった。

#### [発明の目的]

本発明の目的は、薄膜トランジスタ(TET) やこSI等の半導体素子に好適に用いることので きる界面準位密度が低く、平坦で、且つ高品質な 絶縁膜を形成する方法を提案することにある。

特にプラズマと光を用いる堆積額形成法において、基体と摂触しているプラズマ密度を低くすることによって、昇面準位密度が低く平坦で、且つ高品位な数化けい素絶複度を形成する方法を提案することを目的としている。

## [課題を解決するための手段]

本発明は、従来技術の持つ課題を解決すべく説意示究を重ねた結果発明するに至ったものであり、本発明の薄膜形成方法は、プラズマと光を用いる成態方法において、プラズマ励起しても単独では増殖しない酸素を主体とする第:のガスを基体の配された反応容器内に導入する工程と、前記

ているプラズマのプラズマ密度が通常5×10。 / cm、以上と高い為に、基体や膜に高速イオン が多量に入射してしまい、基体を構成している原 子冏士の結合を切断してしまう。このために、昇 面準位密度が増大し、TFTの動作速度を十分に 高速化できない問題点がある。また、AP-CV D法で得られた層間地類膜は、素子の数細化を行 っていく上で重要となる平坦性が悪く、しから 450度以下の低温では反応が不十分で膜が多孔 質になり易いという問題がある。近年、腹の平坦 性の同上を目指してシラン系のガスよりも基体表 面でマイグレートしゃすいテトラエトキシシラン 【TEOS; (C. H. O)、Si) 等の有機オ キシシランを用いたAP-CVD法が行われ、 平坦性の良好な膜が得られてはいるが、やはり 4 0 0 度以下の低温で形成された膜は膜質が悪い と言う問題がある。また、プラズマCVD法で有 渡オキシシランを用いた場合に300度程度の低 温で実用的な膜質を持つ絶縁膜が得られているが 、この方法では基体表面でのマイグレーション性

4

反応容器内に導入された前記第1のガスを表示に導入された前記第1のガスをおりまする工程とと、けい素を含む第2のガスをおりまする工程とは入し、前記励起された反応では、前記反応では、前記反応がは、前記反応がは、前記反応がは、前記を基体に光を固即と接触しているプラスであることを特殊としてあることを特殊としてあることを特殊としてあることを表示しています。

#### [作用]

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明によれば、半導体素子に使用される絶縁 類の形成方法において制御されたプラズマと光に よる薄膜形成法を用いることにより低温下で、過 密で、しかも界面準位密度の低い絶縁膜を形成す ることができる。

従来のプラズマを用いた双膜方法では基体界型 付近のプラズマ密度が 5 × 1 O \* / c m \* 以上と 高い。このようにプラズマ密度が高いと、基体の 循近傍のイオンシース葉が薄くなり、イオンの平 一方、ブラズマ密度が低過ぎると反応が不完全 になり膜が多孔質になったり、膜の理戒が化学量 論組成からずれたりしてしまうことが分かった。

このように基板近傍でのプラズマ密度は、基体に入射するイオンの数とニネルギーを制御する上で、極めて重要なパラメータであるとの知見を得

7

基板表面と接触しているプラズマ密度を上記の 範囲に低下させるには、次のような方法を用いる ことが有効である。

(!) 高周波電極の面積を小さくする。

容量結合型放電の場合、面積の狭い方の電極の電流密度が上昇する為、プラズマは狭い方に偏る。したがって、高周波陰極の面積を縮小することにより、陽極である基板支持体近傍のプラズマ密度は低下する。

(ii) 圧力を上昇させる

主放電機域から基体が離れている場合におい ては、基体近傍のプラズマ密度は主放電額域か らのイオンの拡散により決定される。

従って、ガス圧力を上昇させることにより、

t.

そこでプラズマと光による成譲法を用い、更に 基体界面付近のプラズマ密度を好ましい値とする ことによって、低温で譲賀長く界面性の優れた絶 縁渡を得ることができる。

#### [英幾例]

本発明は、プラズマ励起された第1のガスと第 2のガスを反応させ、生じた反応生成物が付着した基体表面に光を照射して成腹を行う薄膜形成方法において、成膜時の基体表面でのプラズマ密度を好ましい値とすることによって、基体に入射するイオンの数さよびニネルギーを調面し、良好な絶嫌限を形成するものである。

本発明者らが鋭意検討を重ねたところ、基生表面と接触しているプラズマの密度を1×10°/cm³未満にすることにより、絶縁膜を形成する上で損傷や炭素コンタミが問題にならない程度に基体に入射するイオンの数とニネルギーを低減できることが明らかにできた。一方、逆にプラズマ密度が1×10°/cm³未満になると、不完全

8

中性分子とイオンとの衝突を増加させることが でき、イオンの拡散が抑えられるので基体近傍 の電子密度は低下する。

(iii)RFパワーの低下させる。

電離度が低く、圧力が一定の場合、RFパワーを減少させると、プラズマ密度をほぼ比例して減少させることができる。主放電領域から基体が離れている場合も同様に、RFパワーを下げることにより、ほぼ比例してプラズマ密度を低下させることができる。

これらの条件を組み合わせることにより基体 近傍のプラズマ密度を調整すると良い。

以下、本発明の薄膜形成方法を行うために奸選 に用いることができる成膜装置の一側を、第三図 を用いて説明する。

第1図において、1は電極であり、その配積を 200cm°とした。2は反応容器であり、この 反応容器は接地されており、反応容器の内面積を 5000cm°とした。基板近傍のプラズマ密度 を減少させるためには、プラズマ源の電極面積を 反応容器の内面積の1/10以下とすることが望ましい。

第1回に示した成膜袋産の例では、電極と反応 容器との面積生を0.04とした。

3 は基体であり、本例では 5 インチのシリコン 基体を用いた。

4 a , 4 b はガス導入団であり、4 a のガス導入口は反応容器2の上部で、電極1 の近傍に設けてある。ガス導入口4 a から酸素を主体とした第1 のガス10 a を導入し、ガス導入口4 b から第2 のガス10 b を導入する。第2 のガスとしてはSiを含むSiHa、SiaHaなどのガスや、T50 Sなどの有機オキシシランを用いるのが望ましい。

5 は、反応容器 2 と電極 1 との間に電圧を印加 し、プラズマを発生させるための手段である。本 実施例では一方の電極を反応容器としている。

6 は基体表面に光照射を行う光源である。本発明では、基体表面に微密な膜を形成するため、また有機系の原料ガスと酸素を原料ガスとする酸化

1 1

酸化シリコン膜の界面進位密度、炭素コンタミや 化学量論組成からの組成法のずれと基板近傍のブ ラズマ密度との関係を引らかにするために行った 実験結果を示す。

実験においては、第1のガスiOaとして酸素 ガスを用い、第2のガス10bとしてモノシラン ガスを用いた。第1のガス10gをガス導入回 4 aから反応容器2の内部に150gccmの割 合で流し、この第1のガスをブラズマにより励起 した。第2のガス105はガス準入□45から反 応容器2の内部に5sccmの割合で導入した。 このとき基体表面近傍のプラズマ密度をプローブ 法により測定しプラズマ密度が8×10°cm・ となるようにガス圧を O . I To ェェとし、ブラ ズマ発生のために、13.56MHzの高固波電 圧を容量結合型電極1と反応容器2との間に自加 し100WのRFパワーを与えた。一方、光源6 からは、 0 . 6 W / cm゚の X eランプ光を基体 1 に照射し、この照射により基体表面温度を 300℃に保った。

シリコン膜の形成に於いて、炭素コンタミの原因 となるエチル基を効率よく脱離するために、導入 された原料ガスに吸収されにくく、 基体に付 し た反応生成物に吸収されやすい光を照射してい る。光としては、紫外光、可視光又は赤外光から 遺ばれる光を基体表面に照射している。例えば、 S!H.とO。からSiO。膜を形成する場合 には、200~400ヵmの紫外光、2.5~ 4. 5 μ m の赤外光が有効である。またTEOS と酸素からSIO。膜を形成する場合には200 ~500 n m の 策外 可 複光 お よ び 2 . 5 ~ 4 . 5 umの赤外光が有効である。かかる光の光源とし ては、例えば、Hgランプ、Xeランプ、Xe-H gランプ、Wランプ、ハロゲンランプ等のラン プ、あるいはNェレーザ、Aェレーザ、YAGL ーザ. CO: シーザ. エキシマンーザなどのレー ザがあげられる。他に上記条件を満たす発光をも つ光源ならば使用することができる。

## [実験例1]

前述した第1図の成膜装置を用いて、形成した

1 2

以上の条件下で5分間堆積を行い、約700A 「厚のSiO。展を形成した。形成した裏の評価を行ったところ界面単位密度は2.0×10 \*\*であり、組成比(Si/O)は0.5であるサンプルを得た。

同様に第1図で示された成膜装置を用い、周様の成膜方法でガス圧、RFバワーによりプラズマ密度を調整し、それぞれのプラズマ密度の条件の下で成膜を行った。それぞれの膜の評価を行った結果を第1表、および第2図、第3図に示した。
[実験例2]

第1図で示された成腰装置のガス導入口45の 上流に液体の有機オキシシランを気化させる気化 装置(不図示)を取り付けた成膜装置を用い TEOSガスを原料として酸化けい素膜の形成を 行った。

第1のガス10 a として酸素ガスを用い200 s c c m液し第2のガス10 b としてT E O S を気化したガスを30 s c c m流して実験を行った。実験の手順は実験1と同様に行いプラズマ

密度が8×10′となるようにガス圧を0.1 TorrとしRFパワーを100Wに調整し光限から0.6W/cm³のXeランプからの光りを基体に照射し基体の温度を300℃とした。

以上の条件で7分間堆積を行い、約600人庫のSiO。膜を形成した。形成した膜の評価を行ったところ界面準位密度は2 0×101°であり、組成比(Si/O)は0.5であるサンプルを得た。

また、第1 図で示された成類装置を用い同様の 成膜手類でガス圧、R F パワーによりプラズマ密度を調整し、それぞれのプラズマ密度の条件の下 で成膜を行った。それぞれのサンブルの界面準位 密度と炭素コンタミ量の評価を行い、その結果を 第1 表および第4 図に示した。





7. 0 ×10'° 2×10 700 ö ö ۲. 3. 2 × 10 \*\* 1 × 1 0. 200 വ ö ö щ Э 2. 3 ×10 0 8×10 ö ö 2. 0 ×101° 2×10 0. 120 വ <u>.</u> 7.01× 8×107 0. 100 2 0 લં 0.5 × 101° 52 5×107 œ ö ö 黑 »101× 0 1 3×101 22 ဆ ċ <u>;</u> 1. 6 × 10 10 0 1×107 53 0 0 <u>:</u> % 0 T x 0 59 5×10 1 0 2 o. ö 1. 5 ×10<sup>14</sup> 7×10 o. ö ( E 好阎埠位歪度 (cm.\*) RF177- (W) プラズマ配度 **組成**性 (Si /0)

1. 0 ×10"

cc

ö

വ

4.

۲

\_;

c

ö

6

c.

9

ö

9

ċ

2

。

2

ö

9

G

o.

**炭素合有器 (atud)** 

1000

2

ö

1×10"

9/

前記実験によって、プラズマ密度を1×10° cm<sup>-1</sup>未満1×10°cm<sup>-1</sup>以上とした場合に は、界面準位密度が低く、化学量論組成に近い SiO。膜を得ることができ、また有機オキシシ ランを原料ガスに用いた場合には、炭素含有量の 低い良好なSiO。渡を形成することができた。 「茶売例!

設案を主体とする第1のガス10 aとして設業を300 sccm、第2のガス10 aとしてモノシランを10 sccm流し、ガス圧はC 1 Torrに保って実験例で示したのと同様の方法を用い成旗を行った。

尚、RFパワーは100Wとした。

このときのプラズマ密度は濃いプラズマ中(電極近傍に存在していた)で 6 × 1 0 \* // c m \* 、 基体 3 近傍で 8 × 1 0 \* // c m \* であった。

一方、光源6からは0.6W/cm \*の X e ランプ光を基体1に照射した。なお、この照射により基体表面温度を300℃に保った。

以上の条件下で3分間堆積を行ったところ、

1 7

き、また成譲時に基体に光を照射することによって、表面反応が促進されるので低温で界面進位密度が低く緻密な絶豫膜を形成でき、また有機オキシシラン原料を用いた場合においては、皮素コンタミが少ない良好な絶線膜形成を形成することが可能になった。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の実施例に係る装置を示す概念 構成図、第2図はプラズマ密度と界面進位密度と の関係を示した図、第3図はプラズマ密度と組成 比との関係を示した図、第4図はプラズマ密度と 炭素含有量を示した図である。

1 … 電極、 2 … 反応容器、 3 … 基体、 4 a 。 ・ 4 b … ガス導入口、 5 … ブラズマ発三手段、 6 … 光源、 1 0 a … 第 1 のガス、 1 0 b … 第 2 のガス。



1100人のSiO。展が形成された。以上のようにして形成された腹の評価を行なったところ、 地域対圧:10MV/cm、界面単位密度:2× 10'\*/cm\*の良好な特性が得られた。

#### : 【注蚊例】

従来の平行平板型プラズマCVD法を用い、以下に示す条件で成績を行った。

#### 成牌条件

S 1 H . : 6 s c c m 操作王 : 0 . 5 T o r r R F パワー: 1 0 0 W

#### OT 電気的特性

絶 機 別 圧:6 M V / c m 界面進位密度:5 × 1 O <sup>11</sup>/ c m <sup>3</sup>

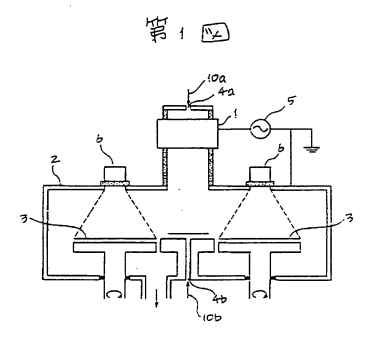
本発明の薄膜に比較して比較例の薄膜は明らかに膜質は良くなかった。

## [発明の効果]

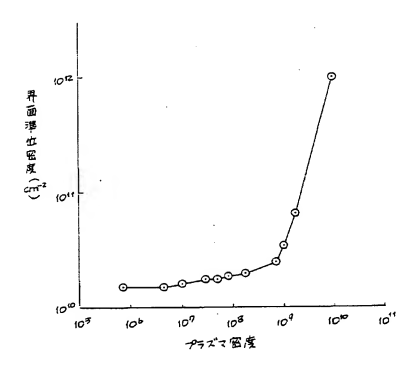
上述したように、本発明によれば、基板近傍の プラズマ密度を調整することにより基体に入射す るイオンの数とニネルギーを底滅させることがで

: 8

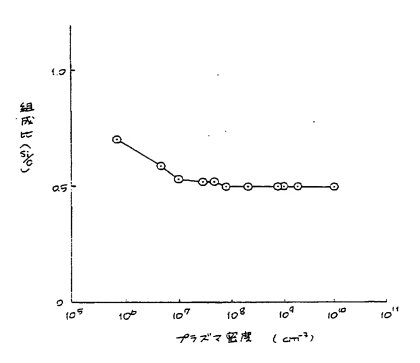
Α.



# 第2図



第 3 図



第 4 図

